

1 Veröffentlichungsnummer:

0 269 806

A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 87114161.0

2 Anmeldetag: 29.09.87

(9) Int. Ct.4: **C07D 231/14**, C07D 231/16, C07D 403/06, C07D 403/04, C07D 413/04, C07D 403/10,

A01N 43/56

3 Priorität: 04.10.86 DE 3633840

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 08.06.88 Patentblatt 88/23

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL SE

Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

② Erfinder: Sohn, Erich, Dr. Lerchenbergstrasse 45/1 D-7300 Esslingen(DE)

Erfinder: Handte, Reinhard, Dr.

Theilweg 23

D-8901 Gablingen(DE)

Erfinder: Mildenberger, Hilmar, Dr.

Fasanenstrasse 24

D-6233 Keikheim (Taunus)(DE) Erfinder: Bürstell, Helmut, Dr.

Am Hohlacker 65

D-6000 Frankfurt am Main 50(DE)

Erfinder: Bauer, Klaus, Dr. Doorner Strasse 53D D-6450 Hanau(DE)

Erfinder: Bieringer, Hermann, Dr.

Eichenweg 26

D-6239 Eppstein/Taunus(DE)

- Phenyipyrazoicarbonsäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung als Pflanzenwachstumsregulatoren und Safener.
- Verbindungen der Formel !

worin R Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (Halogen)alkylthio, Carboxy, Alkoxycarbonyl; (Halogen)Alkylsulf(inyl)(onyl) oder -(onyloxy); (Halogen)phenyl, (Halogen)phenoxy; X in 3 oder 5-Position einen (Thio)carbonsäure - oder davon abgeleiteten gegebenenfalls heterocyclischen Rest; Y = Halogen, m = die Zahl 0 oder 1 und n eine Zahl von 0 bis 5 bedeutet, besitzen wertvolle pflanzenwuchsregulierende Eigenschaften und eignen sich darüberhinaus als Safener zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

HOE 86/F247

Dr. AU/gm-je

Beschreibung

Phenylpyrazolcarbonsäurederivate, ihre Herstellung und Verwendung als Pflanzenwachstumsregulatoren und Sofener

Phenylaminopyrazole mit berbizider Wirkung Bind z.B. aus EP-A 138 149 bekannt.

Es wurden neue Phenylpyrazolearbonsäuroderivato gefunden die überraschenderweise herverragendo pflanzenwachstumsreguliorende Eigenschaften besitzen und darüber hinaus phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden gegenüber Kulturpflanzen vermindern.

Gogenstand der verliogenden Erfindung sind daher die Vorbindungen der Fermel I

15

10

5

20 worin

R unobhüngig vencinonder Hologon, Hydrexy, Cyone, Nitre, (C_1-C_4) Alkyl, (C_2-C_4) Hologonolkyl, (C_2-C_4) Alkexy- (C_1-C_4) Olkyl, (C_3-C_6) Alkexy, (C_3-C_6) Alkexy- (C_1-C_4) Olkexy, (C_3-C_6) Hologonolkexy, (C_3-C_4) Alkylthie,

- 25 (C1-C4) Hologonolkylthio, Corbony, (C1-C4) Alkonycorbonyl, (C1-C4) Alkyloultinyl, (C1-C4) Hologonolkyloultinyl, (C1-C4) Hologonolkyloultonyl, (C1-C4)-Alkyloultonylony, Hologon(C1-C4) alkyloultonylony, Fhonyl, Hologonphonony, Fhonyl,
- 30 X = in Fesition 3 edor 5 dos Fyrdzelringos erientiort ist wad oinen Rost der Fermoln

35

Y = Halogen Z = O oder S

U = 0, S oder N-R⁶,

15

10

5

R Wasserstoff, (C-C)Alkyl,
(C-C)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
1 12 Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Hvdroxy, und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy, (C₁-C₂)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- ode Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl, 20 (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl, Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-silyl, Benzyloxy, Benzyloxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder 25 (C,-C,)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy, Phenylthio, die durch Halogen oder (C1-C4)-Alkyl substituiert sein können, durch Oxiranyl, Tetrahyrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl, durch 30 Carboxy, Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbaren Kation oder durch den Rest -O-N=C(CH3)2 substituiert ist, (C_3-C_6) Alkenyl, (C_3-C_6) -Halogenalkenyl, unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C1-C4)Alkyl substituiertes Cyclo(C_3 - C_7)alkyl, unsubstituiertes oder 35 durch Halogen oder (C1-C4)Alkyl substituiertes

25

30

Cyclo(C_5 - C_7) alkenyl, (C_3 - C_6)Alkinyl, 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C_1 - C_4)Alkyl, (C_1 - C_4 -Alkoxy) carbonyl oder (C_1 - C_4)Alkoxy substituiert ist, (C_1 - C_4 -Alkyl) carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder (C_1 - C_4)Alkyl substituiert sein kann,

einen Rest der Formeln

$$-N=C(R^{10})_2, -NR^3R^{11}, \qquad NR^3R^{11}$$

oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

- R^2 (C_1-C_{12}) Alkyl oder (C_1-C_{12}) Alkyl, das bis zu zweifach durch (C_1-C_4) Alkoxyethoxy, Cyclo (C_3-C_6) alkyl, Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4-A) Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist,
 - R^3 jeweils unabhängig voneinander (C_1-C_6) -Alkyl, Phenyl oder (C_3-C_6) -Alkenyl,

10

Wasserstoff, (C₁-C₂)Alkyl oder (C₁-C₂)Alkyl, das bis zu zweifach durch (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C₁-C₆)-Alkoxyimino, Halogen, Cyclo(C₃-C₆)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C₁-C₆-Alkoxy)-earbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxy Substituiert ist, Phonyl oder Phenoxy Substituiert ist, Phonyl oder Phonyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₆)Alkyl oder (C₁-C₆)Alkoxy Substituiert ist; (C₃-C₆)-Alkenyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, einen Rost der Formeln

-NR R . -O-R . -NH-CONH . -NH-CS-NH odor -SO R odor

- R und R gemeinsom mit dem Stickstoffotem om dos sie gebunden sind, einen gesättigten eder ungesättigten gegebenenfolls benzekenensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Meterenteme aus der Gruppe O, N eder S enthält und der unsubstituiert eder durch (C₁-C₂)Alkyl eder Molegon substituiert ist und eine Corbonylgruppe enthalten konn,
- 20
 R H, (C₁-C₆)Alkyl oder Phonyl, oder im Fallo X =
 -CS-OR oin für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,
- 25 R jowoils unabhungig woncinundor H, (C-C,)Alkyl odor Bonzyl,
- g journis unabhüngig venoinander H, (C.-C.) Alkyl, das unsubstituiert eder durch Phonyl, das unsubstituiert oder durch Halegon, Mitre, Cyane, (C.-C.) Alkyl eder (C.-C.) Alkery substituiert ist, durch Hydroxy, Cyane, (C.-C.-Alkery)-carbonyl, (C.-C.) Alkylthie, (C.-C.) Alkoxy, Cyclo(C.-C.) alkyl eder Bonzylexy substituiert ist,
- 35 (C3-C6)Alkenyl, Mologon(C3-C6)Alkonyl, (C3-C6)Alkinyl, Cyclo(C5-C6)alkyl, Cyclo(C5-C6)alkonyl, (C3-C6-Alkyl)corbonyl,

Halogen(C₁-C₅-alkyl)carbonyl, [(C₁-C₅-Alkyl)amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl

- Jeweils unabhängig voneinander (C₁-C₆)Alkyl, das
 unsubstituiertes oder durch Phenyl,

 Cyclo(C₅-C₇)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio
 oder Halogen substituiert ist,
 oder zwei Reste R gemeinsam mit Z und dem

 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen
 unsubstituierten oder durch (C₁-C₄)Alkyl, Hydroxy(C₁-C₄)alkyl, Halogen(C₁-C₄)alkyl oder Phenyl
 substituierten S- oder 6-gliedrigen gesättigten
 heterocyclischen Ring;
- 15
 R jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C,-C,)Alkyl, Nitro oder Cyano,
- unabhängig voneinander H, (C₁-C₂)Alkyl, das

 unsubstituiert oder durch (C₁-C₂)Alkoxy, Triazolyl

 oder Imidazolyl aubstituiert int, Cyclo(C₃-C₂)alkyl,

 (C₁-C₂)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder im Falle R¹=-N=C(R¹⁰)₂ beide Restining mit dem Kohlanstoffatom, an das sie

 gebunden sind, ain unsubstituiertes oder durch Methyl

 oder Halogen substituiertas Cyclo-(C₂-C₃)alkyl,
 - R (C.-C.)Alkyl, Phenyl, (C.-C.-Alkyl)corbonyl, Benzyl, Benzyl, Benzyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder Methylbonzoyl,
- 30
 R 12
 H, (C₁-C₄)Alkyl, Formyl, (C₁-C-Alkyl)corbonyl,
 Benzoyl, Hologenbenzoyl, Mothylbenzoyl oder
 Trihologenacetyl,
- 35 R 13 (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,
 - 0 oder 1,
 - n cine ganze Zahl von O bis 5, insbesondere 1 bis 3,

- p cine ganze Zahl von 0 bis 4, insbesondere 0 bis 2 und
- g cine ganze Zahl von 0 bis 6, insbesondere 0 bis 3,
- 5 bedeuten, sowio deren für landwirtschaftliche Zwecke verträglichen Salze und Quaternisierungsprodukte.

Dio Salzbildung bzw. Quatornisiorung orfolgt hiorboi am basischon Stickstoffatom des Pyrazolrings. Die Salzbildung oder Quatornisiorung ist nicht möglich, wonn R, R oin Kation bedeutet oder R, R, R oine Carbonylatgruppe onthält.

Bevorzugt unter den Verbindungen der Formel I sind insbesondere solche, bei denen R^{α} Halogen, $(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ Alkyl, Halogen $(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ alkyl oder $(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ Alkoxy; K^{α} CN, $-COOR^{1}$, $CO-SR^{2}$ oder $-CONR^{3}R^{4}$; Y^{α} Halogen; R^{1} , R^{2} H, $(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ Alkyl $(C_2^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ Alkinyl, $(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ Alkoxy $-(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ alkyl oder ein Kation; R^{3} , R^{4} H, $(C_1^{\alpha}-C_4^{\alpha})$ Alkyl, M^{α} m oder 1 und M^{α} 1 bis 3 bedeuten. Von besonderem Interesse hierbei sind Verbindungen mit R^{α} 2,6-Dialkyl, M^{α} Mono- oder Dihalogen oder mono-Trifluormethyl.

Dor Rost y ist improperdoro in Pesitiem 4 dos Pyrozelrimgos eriontiort.

Untor Hologon 10t F, Cl, Br odor J, insbosondoro F, Cl odor Br su vorstokon.

 (C_q-C_q) Halogomalkyl omthält l bis 5, imsbosomdore l bis 3 Chlor oder Fluoratome; bevorzugt ist der Rost CF_3 .

Enlegemiertos (C₁-C₁)Alkyl omthült imphonemedoro 1 bis 13 Chler- eder Fluerotemo, hiorzu zühlom boispiolowoiso dio Rosto 2,2,2-Trichlerothyl, 4-Chlerbutyl, 2,2,2-Trifluer-othyl, 1,1,1,3,3,3-Hoxafluerprep-2-yl; 2,2,3,4,4,4. Eoxafluerbutyl umd 3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-Tridoka_fluer-ect-1-yl.

 (C_1-C_6) Halogenalkylthio, Halogen (C_1-C_6) alkylsulfinyl, Halogen (C_1-C_6) alkylsulfonyl und Halogen (C_1-C_6) alkylsulfonyl und Halogen (C_1-C_6) alkylsulfonyloxy enthalten joweils insbesondere 1 bis 9 Chler- eder Fluoratome;

Halogeniertes (C₃-C₃)Alkenyl enthält insbesondere $\frac{1}{3}$ bis $\frac{3}{6}$ Chlor oder Fluoratome.

Halogenphenyl, Halogenbonzyl oder Halogenbenzoyl onthalten insbesondere 1 bis 3 Fluor, Chlor oder Bromatomo.

Unter Tribalogenacetyl ist insbesondere Trichler- und Trifluorocetyl zu vorstohen.

Für den Foll, daß der Rost -MR R (für X = CO-MR R) oinen heteroeyelischen Ring bildet, ist hierunter beispielsweise Piperidin, Morpholin, 2,6-Dimethylmorpholin, Piperazin, Triazol, Imidazol, Pyrazol, Thiazol und Bonzimidazol zu worstehen.

Für den Foll, daß in don aufgeführten Substituonton zusätzlich zum Pyrazelring - voitoro basische
Sticksteffatemo auftroton, ist auch oino mohrfache
Salzbildung eder Guatornisiorung möglich.

Für die Eerstellung der Salze geeignet sind alle anorganischen oder ergonischen Söuron, die oufgrund ihres pho-Wertes zur Solzbildung beföhigt sind, 2.B. Hologenwossersteffsöuren, Solpetorsöure, Sehwefelsöure, Phosphorsöure, Phosphorsöuren, Sulfonsöuren, Hologenessigsöuren oder Omolsöuren.

Als Quaternisiorungopredukte sind die Umsetzungspredukte mit Alkyl-, Alkylthienlkyl-, Alkenynlkyl-, insbesendere (C₁-C₅)Alkyl- und gegebenonfalls im Phonylrost substituierten, insbesendere halegenierten Phonocylhalegeniden zu werstehen. Die Merstellung der Quaternisierungspredukte der Verbindungen der Fermel i orfelgt nach allgemein üblichen Methoden.

Als Kationen für R, R oder R, die für die Landwirtschaft einsetzbar sind, kommen Metallkationen 2.8. Alkali- oder Erdalkalikationen wie Na. K. Mg oder organische Kationen wie organisches substituiertes Ammonium, organisch substituiertes Phosphonium, Sulfonium oder Sulfoxonium oder andere Stickstoff-kationen in Betracht.

Organisch substituiertes Ammonium bedeutet primäres. ockundäres, tertiäres, quartäres, aliphaticehos, aromatisches oder heteroaromatisches Ammonium, das 1 bis droi N- Atomo ontholton konn. Dio Stickotoffotomo dos Amins können hierbei auch Teil eines eyelischen Systems sein. Als Boiopicle für colcho Ammoniumsalzo coien gonannt: Mono-, Di-, Tri-, Totro[(C,-C,)Alkyl]ommenium vio Isopropylammonium, Butylammonium, Stoorylammonium, Triothylommonium, Mono., Di., Tri-[(C,-C,)alkony(C,-C,)alkyl]ammonium odor Mono-, Di-, Tri-[(č,-c,)-alkanoi]-ammonium vio Nothoxyothylammonium, Motherypropylammenium, Triothanelammenium, Tripropanolammonium, odor Ammoniumvorbindungon mit gomischton Roston vio tort.-Butyldiothanelammenium, Triothylbonzylommonium, Hydroxyothyltrimothylommonium, Chlorothyltrimothylommonium, edor Allylommonium, Diallylammonium, Cycloboxylammonium, Monthanylammonium, Aminoothylammonium, Ethylondiammonium, Bonzhydrylammonium, Pyrrolidinium, Morphilinium, 3-Pyridylommonium, Piporidinium odor Piporozinium, odor oin ven oinor Aminociuro odor doron Estor abgoloitotos Ammonium vio $[MH_3 - CH_2 - COOCH_3]^{\diamond}$.

Organisch substituiortes Phosphonium, organisches Sulfonium oder organisches Sulfononium onthalten aliphatische oder arylaliphatische Roste, wie sie für Ammonium angegeben wurden.

Andoro Stickstoff-Kationon sind boispiolswaiso Hydrazonium, Hydroxylammonium, Guanidinium, Aminoguanidinium odor doron Substitutionsprodukto.

Gogonstand der Erlindung ist lerner ein Verlahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, dadurch Copied from 11567788 on 06/25/2008

10

15

20

9

gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

worin R (C₁-C₆)-Alkyl Verbindung der Formel III

bedeutet, mit einer

$$H_2^{N-NH}$$
 (III)

umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

Das Verfahren wird bei 0° bis 120°C in einem organischen Lösemittel gegebenenfalls in Gegenwart einer organischen Säure, wie p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, durchgeführt. Als Lösemittel können polare Verbindungen wie Alkohole, z.B. Ethanol, Methanol, organische Säuren wie Eisessig, chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlorethan oder aromatische Lösemittel wie Toluol, Xylol eingesetzt werden.

Während der Reaktion entstehen als Zwischenstufen die Verbindungen der Formel IVa und IVb.

Diese Zwischenprodukte können isoliert werden und anschließend unter den oben beschriebenen Bedingungen

20

25

cyclisiert werden. Bei der direkten Weiterrechtion werden in der Regel Gemische der Verbindungen der Formel I d.h. die Verbindungen der Formel Is und Ib mebeneinander orhalten.

Die Verbindungen der Formela (Ic) bzw. (Ib) können auch üblichen Verfahren an der Gruppe - COOR oder durch Kalogenierung des Pyrazolrestes derivatisiert werden.

So lossen sich die Pyrozole der Formola Io oder Ib water den üblichen Bedingungen der Aromatenhologenierung in der 4-Position des Pyrozolrestes hologenieren, s. Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie Bend 3/3 S. 303 ff, Bend 3/4, S. 13 ff (1962). Zur Derivotisierung vird veiterhin der Rest - COOR in bekannter Weise in andere für X genannte Rest - COOR in bekannter Weise in andere für X genannte Rest umgevandelt, z.B. durch Verseifung, Verenterung, Umesterung, Amidierung, Solsbildung etc. vie dies z.B. in den deutschen Offenlogungeschriften DE-OS 34 44 918 und DE-OS 34 42 690 beschrieben ist, oder es erfolgt auf übliche Weise Solzbildung oder Queternisierung am besischen Sticktelfetoms des Pyrozolrings.

30 Die Ausgangsverbindungen der Formel II lassen sich durch Umsetzung der Verbindungen der Formel V mit Verbindungen der Formel VI in Gegenwart einer organischen Milfsbase,

erhalten (Literatur; Chem. Ber. 115, S. 2766-2782 (1982)). R bedeutet eine Abgangsgruppe wie Cl. Br. OSO₂CF₃

Als Hilfsbase können organische Amine wie Triethylamin
oder Pyridin eingesetzt werden. Das Verfahren wird zwischen
-20° und +30°C durchgeführt. Die erhaltenen Verbindungen
der Formel II können direkt ohne Aufarbeitung weiter
umgesetzt werden. Die Ausgangsverbindungen der Formel III
lassen sich nach üblichem Verfahren, B. Houben Weyl,
Methoden der organischen Chemie Bd 10/2 S. 169 (1967)
herstellen.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Fflanzenwuchsregulatoren. 15 Mit den erfindungsgemäßen Verbindungen sind typische vachstumsregulierende Effekte erzielbar. Die Verbindungen greifen regulierend in den pflonzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten Beeinklussung von Pflanzeninhaltsstoffen sowie zur Ernteerleichterung wie zum 20 Auslösen von Desikkation und Huchsstauchung eingesetzt verden. Des veiteren eignen sie sich zur generellen Steuerung und Kemmung von unerrünschten vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung des vegetativen Hachstwas spiolt bei viclen mono- und 25 dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Legern hierdurch verringert oder völlig verhindert verden kann. Besonders hervorzuheben ist die vechstumsregulatorische Wirkstakeit der Verbindungen als Uuchshemmer in Getreide. Mais, Sojo, Tobak, Bawwolle, Ackerbohne, Raps, Reis, 30 Sonnenblume, Rosen sovie ihre Fühigkeit, den Gehalt an erwinschten Inhaltsstoffen vie Kohlehydraten (z.B. Zuckerrohr oder Hirsekulturen) und Protein bei Nutzpflanzen zu erhöhen. Schließlich zeigen die Verbindungen eine ochr gute Verbosserung der Fruchtabszission, insbesondere bei

Zitrusfrüchten.

35

30

Eine weitere Lösung der gestellten Aufgabe sind auch das Pflanzenwachstum regulierende Mittel, die sich durch einen wirksamen Gehalt mindestens einer der erfindungsgemäßen Verbindung auszeichnen. Die Aufwandmenge der Verbindungen der Formel I beträgt im allgemeinen 0,02 bis 2,5 kg Wirksubstanz pro ha, vorzugsweise 0,05 bis 1,5 kg/ha. Die Verbindungen lassen sich bei ihrem praktischen Einsatz gegebenenfalls auch vorteilhaft mit bekannten Wachstumsregulatoren oder matürlichen oder pflanzlichen Hormonen kombinieren.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Vervendung der Verbindungen der Formel I als Safenor. So wurde gefunden, daß sie phytotoxische Nebenvirkungen von

- 15 Pilanzenschutzmitteln, insbesondere von Morbiziden, beim Einsatz in Nutzpilanzenkulturen vermindern oder ganz unterbinden.
- Die Verbindungen der Formel I können zusemmen mit anderen
 Rerbiziden ausgebracht werden und sind dann in der Lage,
 schüdliche Nebenwirkungen dieser Merbizide zu
 antagonisieren oder völlig aufzuheben, ohne die herbizide
 Wirksamkeit dieser Merbizide gogen Schadpflanzen zu
 beeintrüchtigen. Mierdurch kann des Einsatzgebiet
- herkömlicher Fflanzonschutzmittel ganz orheblich vergrößert verden. Solche Verbindungen, die die Eigenschaft besitzen, Kulturpflanzen gegen phytotoxische Schüden durch Kerbizide zu schützen, verden Antidots oder "Safener" genannt.

Merbizide, derem phytotonicehe Nobomuirkungen mittele der Vorbindungen der Formel I horobgesetzt vorden können, sind z.B. Carbamate, Thiolearbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenony-, Naphthony- und

35 Phenoxyphonoxycorbonouscoderivate and Chinolyloxy.

Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy-,
Benzthiazolyloxy-phenoxy-earbonsäureester und ferner
Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind
Phenoxyphenoxy- und Heteroxyloxyphenoxycarbonsäureester.
Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-,
Alkenyl und Alkinylester in Frage.

Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:

- A) Herbizide wom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxy phenoxyeorbonsäure-(C₁-C₄)alkyl-, (C₂-C₄)alkenyl- und (C₃-C₄)alkinylester vie
 - 2- (4- (2,4-Dichlerphenexy)-phenexy)-propionsiuremethylester.
 - 2. (4. (4. Brom- 2. chlorphenoxy) phenoxy) propions duremethylester,
 - 2- (4- (4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propionsiuremethylester.
 - 2. (4. (2. Chlor. 4. trifluormethylphenoxy). phenoxy). propionous couremethylester.
 - 2- (4- (2,4-Dichlorbcazyl)-phonomy)-propionsduremethylocater,
 - 4. (4. (4. Trifluormethylphonoxy)-phonoxy)-peat-2-ca-ciureethyloster,
 - 2- (4- (3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phonoxy)-propionsiurccthyloster.
 - 2- (4- (3, 5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phonoxy)-propionsiureproportyloster,
 - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsäuretrimethylsilylmethylester,
 - 2-(4-(6-Chlorbeazezeze)-2-yl-ezy)-phenezy)-propiezezure-ethalester.
 - 2- (4- (6-Chlorbenzthinzel-2-yl-exy)-phonexy)-propiensiurecthylester,
 - 2-(4-(3-Chlor-5-trifluoracthyl-2-pyridyloxy)-phonoxy)-propions üuremethylostor,

- 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester
- 2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäurebutylester,
- 2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
- 2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
- 2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
- B) Chloracetanilid-Herbizide wie
 N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid,
 N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid,
 N-(3-Methyl-1,2,4-oxdiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure2,6-dimethylanilid,
- C) Thiocarbamate wie S-Ethyl-N,N-dipropylthiocarbamat oder S-Ethyl-N,N-diisobutylthiocarbamat
- Dimedon-Derivate wie

 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy

 2-cyclo-hexen-1-on,

 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder

 2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3-oxocyclohexenol.

 2-(N-Ethoxypropionamidoyl)-5-mesityl-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,

 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-3-hydroxy-5-(thian-3-yl)-2-cyclohexen-1-on.

Das Mengenverhältnis Safener: Herbizid kann innerhalb weiter Grenzen, im Bereich zwischen 1:10 und 10:1, insbesondere zwischen 2:1 und 1:10, schwanken. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden

Pflanzenbestandes und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche ermitteln.

Haupteinsstzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Getreidekulturen (Heizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Mais, Sorghum, aber auch Baumvolle, Zuckerrüben, Zuckerrüben, Zuckerröhr und Sojabohne.

Die Seiener der Formel I können je mach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) vervendet verden oder vor der Saat in die Saatfurchen eingebrocht verden oder zuermmen mit dem Herbizid vor oder mach dem Auflaufen der Pflanzen angevendet verden. Vorauflaufbehandlung ochließt sovohl die Behandlung der Ambaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, ober moch micht bevochsenen Ambauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anvendung mit dem Herbizid. Hierzu können Tankmischungen oder Fortigformulierungen eingesetzt verden.

Gogenotond der verliogenden Erfindung ist doher ouch ein Verfahren zum Schutz von Kulturpflonzen vor phytotoxischen Mobenwirkungen von Merbiziden, das dodurch gekennzeichnet ist, daß eine virksome Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder Gleichzeitig mit dem Merbizid oppliziert vird.

Die erfindungsgemißen Verbindungen der Formel I können, gegebenenkelle im Gemisch mit voiteren Hirkhomponenten oder euch zustemmen mit einem Herbizid, els Spritzpulver, emulgierbere Konzentrete, versprühbere Lösungen, Stüubemittel, Beizmittel, Dispersionen, Grennulete oder Mikrogrenulete in den üblichen Zubereitungen engewendet verden.

Unter Spritzpulvera verden in Hooser Gleichmüßig dispergierbore Prüperete verstanden, die neben dem Wirkstoff außer gegebenenfalls einem Vordünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z.B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenylsulfonate und Dispersiermittel, z.B.

ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethon-6,6'disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalinsulfonsaures
Natrium oder auch elecylmethyltaurinsaures Natrium
enthalten. Ihre Herstellung erfolgt in üblicher Weise z.B.
durch Mahlen und Vermischen der Komponenten.

10

30

35

Emulgierbare Konzentrate können z.B. durch Auflösen des Wirkstoffes in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexenon, Dimethylformenid, Mylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenvasserstoffen unter

- 2000tz von oinem oder mehroren Emulgatoren horgostellt verden. Bei flüssigen Wirkstoffen kann der Lösungsmittelanteil ganz oder auch teilveise entfallen. Als Emulgatoren können beispielsveise vorvendet verden: Alkylarylsulfonsaure Calciumsalze vie
- 20 Co-dodecylbenzolsulfonot, oder michtiomische Emulgatoren vie Fettsäurepolyglykolester, Alkylerylpolyglykolether, Fettsikoholpolyglykolether, Propylenomid-Ethylenomid-Kondemsstiomsprodukte, Alkylpolyglykolether, Sorbitemfettsäureester,
- 25 Felyezethylonserbitonfottslurcostor eder Felyezethylonserbitoster.

Stiubomittol worden durch Vormahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten, festen Stoffen, z.B. Telkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophillit oder Dietomeenerde erhalten.

Granulato könnon ontwoder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertaaterial hergestellt verden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonsentraten mittels Bindemitteln, 2.8.

Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 90 Gew.-X; der Rest zu 100 Gew.-X besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 80 Gew.-X betragen. Staubfühige Formulierungen enthalten meistens 5 bis 20 Gew.-X an Wirkstoff, wersprühbare Lösungen etwa 1 bis 20 Gew.-X. Bei Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die virksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und velche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet verden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstoffermulierungen

20 gegebenenfalls die joueils üblichen Haft-, Netz-,
Dispergier-, Emulgier-, Ponetrations-, Lösungsmittel, Fülloder Trägerstoffe.

Zur Annendung verden die in hendeleüblieher Form

vorliegenden Konzentrete gegebenenfelle in üblieher Weise verdünnt, 2.3. bei Spritzpulvern, emulgierberen Konzentreten, Dispersionen und teilweise auch bei Mikrogranuleten mittele Wesser. Staubförmige und granulierte Zubereitungen sowie versprühbere Lösungen verden vor der Annendung üblieherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Die benötigten Aufrandmengen der Verbindungen der Formel I bei ihrem Einsatz als Safener können je nach Indikation und verrendetem Herbizid innerhalb weiter Granzen sehranken und variieren im allgemeinen Erichen 0,01 und 10 kg Wirkstoff je Hekter.

35

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung.

A. Formulierungsbeispiele

- 5 a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gewichtsteile Tal-kum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gewichtsteil oleoylmethyltaurinsaures

 Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.
- c) Ein in Wasser leicht dispergierbares
 Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20

 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6
 Gewichtsteilen Alkylphenolpolyglykolether ((R)Triton X

 207), 3 Gewichtsteilen Isotridecanolpolyglykolether
 (8 AeO) und 71 Gewichtsteilen paraffinischem Mineralöl
 (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 377°C) mischt und in
 einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5

 Mikron vermahlt.
 - d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gewichtsteilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gewichtsteilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gewichtsteilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.
 - e) Ein Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (10:1) wird erhalten aus

- 12,00 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]propionsäureethylester
- 1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I

- 69,00 Gew.- % Xylol
- 7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium
- 6,00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 EO)
- 10 4,00 Gew.-Z ethoxyliertem Rizinusöl (40 E0)

Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

- f) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem
 Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (1:10) wird
 erhalten aus
 - 4,0 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]-propionsäureethylester
- 20 40,0 Gew.-% Verbindung der Formel I
 - 30,0 Gew.-% Xylol
 - 20,0 Gew.-% Cyclohexanon
 - 4,0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium
 - 2,0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

25

B. Chemische Beispiele

Beispiele 1 und 2

30 1-Phenyl-pyrazol-5(und 3)-carbonsäureethylester

Zu 14 g Oxalsäurehalbethylesterchlorid wurde zwischen 0° und 30°C 15 g Ethylvinylether zugetropft und 20 h bei 20 - 30°C nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wurde im

Wasserstrahlvakuum eingeengt und in 100 ml Eisessig aufgenommen. Zu dieser Lösung tropfte man zwischen 10 und 80°C 10,8 g Phenylhydrazin in 150 ml Eisessig zu und

15

erhitzte das Gemisch 2 h zum Rückfluß. Man gab das erhaltene Produkt in 1 l Wasser und extrahierte es zweimal mit 300 ml Essigester. Der organische Extrakt wurde einmal mit 100 ml Wasser, zweimal mit 100 ml gesättigter
NaHCO₃-Lösung und wieder mit 100 ml Wasser gewaschen und über Mg₂SO₄ getrocknet. Nach destillativer Trennung erhielt man

1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester Kp 100-102/0,5 Torr (Beispiel 1) 1-Phenyl-pyrazol-3-carbonsäureethylester Kp 125-128/0,5 Torr (Beispiel 2)

10 Ausbeute: 10,5 g

Beispiel 3

1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäure

4,4 g 1-Phenyl-pyrazol-5-carbonsäureethylester von Beispiel
1 wurden mit 10 ml 16,5 % wäßrigem NaOH und 10 ml Ethanol
6 h bei Raumtemperatur gerührt; das Ethanol wurde
abdestilliert, die wäßrige Phase zweimal mit 10 ml Toluol
20 extrahiert und mit konz. HCl auf pH 3 eingestellt. Der
Niederschlag wurde abgesaugt, mit wenig Wasser gewaschen
und getrocknet: Man erhielt 3,1 g Produkt vom Fp. 182 183°C

25 Beispiel 4

1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester

Zu 137 g Oxalsäurehalbethylesterchlorid tropfte man unter

Kühlen mit Eis/Kochsalz 145 g Ethyl-vinylether zu; Nach
Erwärmen auf Raumtemperatur wurde 20 h nachgerührt. Die
flüchtigen Bestandteile wurden abdestilliert und der
Rückstand im Wasserstrahlvakuum fraktioniert. Man erhielt
4-Ethoxy-2-oxo-but-3-en-säureethylester vom Kp 140-143°C.

17,5 g des Produktes wurde in 200 ml Toluol gelöst.
Bei 0°C wurden 17,5 g 2,6-Dichlorphenylhydrazin unter
Rühren hinzugeführt. Man erhitzte langsam zum Sieden und

trennte am Wasserabscheider Ethanol und Wasser ab, bis der Siedepunkt bei 111°C konstant blieb. Der Rückstand wurde mit Toluol verdünnt, zweimal mit 2n Salzsäure, gesättigter Hydrogencarbonatlösung und Wasser gewaschen, getrocknet, zur Trockene eingedampft und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 18,3 g

Fp: 51-53°C

Beispiel 5

10

4-Brom-1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester

14,3 g 1-(2,6-Dichlorphenyl)-pyrazol-5-carbonsäureethylester vom Beispiel 4 wurden in 100 ml Eisessig gelöst, mit
15 10 g Na-Acetat versetzt und bei Raumtemperatur 4,5 g Brom
zugetropft. Nach 60 h wurde das Reaktionsgemisch auf 1 l
Wasser gegossen. Der Niederschlag wurde abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und aus Ethanol
umkristallisiert. Ausbeute: 8,2 g
Fp: 62-65°C.

20

Beispiele 6 und 7

1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-5(und 3)-carbonsäure-cyclohexylester

25

30

35

Zu 19,5 g Oxalsäurehalbcyclohexylesterchlorid wurden 15 g Ethylvinylether bei 0°C zugetropft, das Gemisch 20 h bei Raumtemperatur gerührt und die leichtflüchtigen Anteile abdestilliert. Man gab 200 ml Toluol und 0,5 g p-Toluolsulfonsäure hinzu und erhitzte 2 h am Wasserabscheider. Bei 100°C wurden eine Lösung von 17,6 g 3-Trifluormethylphenylhydrazin in 100 ml Toluol hinzugefügt und das Gemisch am Wasserabscheider erhitzt, bis das Destillat konstant bei 111°C überdestillierte. Das Produkt wurde mit Toluol verdünnt, zweimal mit 100 ml 2n HCl, zweimal mit 100 ml gesättigter NaHCO₃-Lösung und einmal mit 100 ml Wasser gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und die Lösung zur

Trockene eingedampft. Nach Säulenchromatographie erhielt man

1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-5-carbonsäurecyclohexylester, als farbloses Oel, Ausbeute 8,2 g (Beispiel 6) und 1-(3-Trifluormethylphenyl)-pyrazol-3-carbonsäurecyclohexylester, als Oel, Ausbeute 8,7 g (Beispiel 7) Die Verbindungen wurden H-NMR-spektroskopisch charakterisiert.

10 Beispiele 8 und 9

1-(4-Methylpheny1)-pyrazol-5(und 3)-carbonsäuremethylester

Zu einer Lösung von 16 g 4-Ethoxy-2-oxo-but-3-en-säure-15 methylester in 100 ml Eisessig wurden bei 50°C 12,5 g p-Tolylhydrazin in 150 ml Eisessig zugegeben. Man rührte 5 h bei 100°C, gab das Gemisch auf 1 1 Wasser und extrahierte zweimal mit 150 ml Essigester. Die organische Phase wurde mit gesättigter NaHCO 2-Lösung und anschließend 20 mit Wasser gewaschen und getrocknet. Nach Einengen im Wasserstrahlvakuum wurde das Gemisch im Hochvakuum destillativ getrennt. Man erhielt 4,1 g 1-(4-Methylphenyl)-pyrazol-5-carbonsaure-methylester vom 25 vom Kp 0,01 138-142° C 0,01
Die Verbindungen wurden H-NMR-spektroskopisch charakterisiert.

Die in der nachfolgenden Tabelle angegebenen Verbindungen der Formel I werden nach den in den vorangehenden Beispielen beschriebenen Verfahrensweisen hergestellt oder aus oben beschriebenen Verbindungen durch Derivatisierung erhalten.

Tabelle I

Bsp.Nr.	R _n	4-Y	X .	Fp(°C) (Kp/torr)
10	н	н	5-C00K	
11	н	н	5-COONa	,
12	Ħ	# #	5-COONP,-c-C.H.OH);	131-132
13	T		•	50 (1
14		Br D-	5-C00C ₂ H ₆	59-61
15	. н	Br	3-C00C ₂ H ₄	75-87
16	n	Br	5-COO HPN_	Oel
17	Н	Br	5-COO9H2N9-C-C.H11	139-143
18	н	C1	5-C00C2H5	•
19	#	Ħ .	5-C00H	
20	П	# .	5-000n-012H26	-
21	#	н	3-C00H	142-144
22	w	W	3-COO9NH(C2H,OH);	Oel
23	•	Br	3-C00C2H5	
24	#	•	3 C00H	
25	*	**	3000nCeH13	
26	Ħ	Cl	3C00CH ₃	66-68
27	π	W	3 C00H	174-175
28	Ħ	**	3-C00K	
29	Ħ	₩	.3-COOCH2CC13	
30	4-CH ₃	н	5-COOH	192-196
31	4-CH3	H	3-COOH	169-172
32	W	BI	5C00C2H5	
33	#	Ħ	3-C00C2Hs	
34	2,4-01:	Н	5-C00C2H6	56-60
35	#	Ħ	5-COOH .	212-213

	Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	`x	Fp(°C) (Kp/torr)
	36	2,4-012	н	3-C00H	177-180
5	37	17	11	5-COSC ₂ H ₅	Oel
	38	Ħ	**	5-CON N	Oel
	39	п	Br	5-C00C2H5	45-48
10	40	п	П	3-C00C2H6	91-102
10	41	п	Ħ	3-C00H	184-188
	42	Ħ	*	5-C00H	175-177
	43	Ħ	#	5-COOPNH (C2HLOH);	72-75
	44	W	Ħ	5-C00K	> 260
15	45	Ħ	Н	3-C00C2H6	72-77
••	46	Ħ	н	5-COOCH2CF2CFHCF3	Oel
	47	#	**	5-C00-n-C ₁₂ H ₂ =	Oel.
	48	π	#	5-C00-c-C.H.1	0el
	49	Ħ	77	5-C00 Li *	>260
20	50	π	#	3-C00 ⁻ K ⁺	>260
	51	#	П	5-00 Ca1/2	178-180
	52	π	Ħ	5-COOPNH.®	140-143
	53	#	Br	5-CONH ₂	118-120
	54	**	н	3-C00 ⁹ NH , ®	212-215
25	55	₩	Br	5-CN	106-110
	56	π	Ħ	5CO-N-C	
	57	Ħ	. #	5-CONHCH2CH2OH	49-50
30	58	Ħ	W	5-COOCH2SCH3	·
	59	#	Cl	5- C N-N	
35	60	Ħ	π	3-C CH3	

	Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X .	<pre>Fp(°C) (Kp/torr)</pre>	
	61	2,4-Cl2	Cl	5-C / CH,		
5	62	2,6-(CH ₃) ₂	u	5-COOH	167-170	3
	63	7,0-(CN3/2	77	5-C00C ₂ H ₅	101-108/0,02	
		#	77	3-COO NH(C2HLOH);	83-86	
	64	 #	 M	3-C009H ₁ N9-c-C ₄ H ₁ 1	144-146	
	65	**		3-600-H3NC-C6H11	144-140	
10	66	Ħ	Br	5-CNHOH		
	67	π	Br	5-COOCH2-CF2CHFCF3		
	68	π	Cl	5-C00H		
15	69	n	Cl	5-CNHOH	· .	
	70	2,6-(C ₂ H ₆) ₂	н	5-C00C2H5	119-123/0,01	
	71	П	Н	3-C00C2H5	135-152/0,01	
20	72	π	н	5-C00H	142-146	
	73	π	н	3-C00H	162-164	
	74	Ħ	Br	5-C00H	117-123	
	75	П	Ħ	3-COOH	.136-141	
	76	Ħ	Ħ	5-CONH ₂		
25	77	п	Br	3-CONHOH		
	78	#	n	5-CONC 2 H.		ţ
	79	₩	Cl	5-COOH		
	80	#	Cl	3-COOH		
30	81	Ħ	Cl	5-C00n-C ₁₂ H ₂₅	•	
	82	2-CH3,6-C2H5	Н	5-C00C 2 H 5	120-125/0,02	
	82	n	#	3-C00C2H6	140-144/0,02	
	83	Ħ	Ħ	5-C00H	126-128	
35	84		Ħ	5-C00 H2N	137-140	

	Beispiel- Nr.	R _n	4 - Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
	85	2-CH ₃ , 6-C ₂ H ₆	Br	5-C00H	
5	86	П	Cl	5-C00C ₂ H ₅	
	87	Ħ	**	3-COOH .	
	88	2,6-Cl ₂	Н	5-COOH	207-208
	89	Ħ	Br	5-COOH	187-192
	90	Ħ	Н	5-CONH ₂	117-118
10				F	
	91	Ħ	Н	5-CONH CC1 OCH3	225
	92	Ħ	Ħ	5-COSC2He	0el
	93	π	Ħ	5-C00(CH ₂) ₂ (CF ₂) ₅ -CF ₃	57-61
15	94	Ħ	Ħ	5-C00-n-C12H25	44-48
	95	#	99	5-C00CH3	113-115
	96	#	**	5-CN	94-96
	97	π	**	5-CONHCH ₃	220-223
	98	2,6-Cl ₂ ,3-NO	, v	5-C00C2H5	Oel
20	99	m	- #	5-C00H	178-179
	100	2,6-Cl;	•	5-CNHNH-C1 OCH,	176-177
25	101	₩	π	NH 5-CNHOH	
	102	#	Ħ	5-C 0-NC(CH ₃)2	
30	103	#	*	5-C, N -CH ₃	
	104	Ħ	Bī	5-C00C2H8	
	105	Ħ	Br	5-COOCH; CF; CHFCF;	
35			 -		
	106	•	*	5-C-NHSO2CH3	

	Beispiel- Nr.	R _n ·	4-Y	x	Fp(°C) (Kp/torr)
5	107	2,6-012	Br	5-C NH	
	108	w	Cl	5-C00C2H5	
	109	Ħ	Cl	5-C00H	
10	110	W	Cl	5 -N = N = N = N = N = N = N = N = N = N	
	111	ч	W	5-C-N	
15				0	
	112	п	Н	3-C00H	
	113	Ħ	Br	3-C00C2H5	
	114	П	Cl	3-C00CH3	
	115	3,4-Cl ₂	н	5-C00C2H5	95-99
20	116	Ħ	Ħ	3-C00C2H5	93-96
	117	π	₩:	5-C00H	217-219
	118	П	#	5-COOPNP(C2H,OH);	137-140
	119	Ħ	Br	5-COONC (CH ₃) ₂	
	120	#	Cl	5-C00CH3	
25	121	Ħ	#	3-C00C2H6	
	122	₩	₹	5-C00nC ₁₂ H ₂₅	
	123	3,5-Cl ₂	Н	5-C00C2H5	94-97
	124	π	Ħ	5-C00H	229-232
	125	Ħ	Br	5-COOH	
30	126	π	#	3-C00H	•
	127	π	Cl	5-C00C 2 H 5	
	128	2,3,4-Cl;	Ĥ	5-C00C2H8	0el
	129	Ħ	н	5-C00H	146
	130	π	#	3-C00C ₂ H ₅	0el
35	131	π	Br	5-C00H	
	132	Ħ	17	5-ccc H ₂ CF 2 CHFCF 3	• • •

Beispie Nr.	1- R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/torr)
133	2,3,4-01,	Br	5-C00CH2CCl3	
5 134	Ħ	Cl	5-COOH	
135	2,4,6-01;	н	5-C00C2H5	99-101
136	Ħ	•	3-C00C2H8	114-115
137	Ħ	**	5-C00H	
138	π	Ħ	3-C00H	
10 139	77	•	5-C00CH ₃	
140	**	Br	5-COOH	
141	#	Br	3-C00H	
142	π	Cl	5-C00H	
143	#	Ħ	3-C00H	
15 144	4-C.H.	Н	5-C00C2H5	40-43
145	W	#	3-C00C2H5	89-92
146	#	Ħ	3-C00H	196-199
147	₩	н	5-C00nC12H26	•
148	П	Br	5-COOH	
20 149	₩	Br	3-C00H	
150	π	Cl.	5-COOH	
151	п	# '	3-C00H	
152	2-C1	н	5-COOCH;	64 - 70
153	W	π	5-C00C2H5	81
25 154	П	77	5-C00H	157-161
155	Ħ	₩	5-CONH ₂	
156	₩	#	5-CONHC 2H5	
157	#	*	5-CONHNHC 2H 6	
158	•	W	5-COSC2H5	
30 159	Ħ	π	5-C00-nC ₁₂ H ₂₅	
160		Ħ	3-C00C2H6	
161	Ħ	Ħ	3-COSC ₂ H ₈	
162	π	•	3-C00H	
163	#	•	3-C00nC.H.	
35 164	#	Br	5-C00C 2 H 5	81

	Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	×	Fp(°C) (Kp/torr)
	165	2-C1	Br	5-COSC ₂ H ₅	
5	166	π	Ħ	5-C00H	
	167	π	π	3-C00C2H5	
	168	π	Cl	5-C00C2H5	
	169	Ħ	Cl	5-C00H	
	170	Ħ	Ħ	3-C00C2H5	
10	171	π	Ħ	3-COSC ₂ H ₅	
	172	2,4-Cl ₂ -5-OCH ₃	Н	5-C00C2H5	Oel
	173	Ħ	Ħ	5-C00H	187-190
	174	Ħ	Ħ	3-C00C2H5	
	175	Ħ	Br	5-COSC ₂ H ₅	
15	176	Ħ	Cl	3-C00C2H6	
	177	Ħ	Ħ	5-C00C2H5	
	178	2,4-Cl ₂ -5-CO ₂ C ₂ H ₅	.]н	5-C00C2H6	170-175/0,01
	179	n	T 11	5-C00CH3	•
	180	Ħ	Ħ	5-C00-c-C.H.1	
20	181	п	Ħ	3-C00C2H6	•
	182	П	Br :	5-C00C2H5	
	183	Ħ	Cl	5-C00C2H5	
	184	2-F-4-C1-5-OCH,	Н	5-C00C2Hs	155-162/0,01
	185	П	" #	5-C00H	207-210
25	186	77	*	5-CN	
	187	W	*	5-CONH ₂	
	188	Ħ	₩	5-CNHNH2	
	189	W	#	3-C00C2H5	
	190	Ħ	Ħ	3-C00H	•
30	191	#		5-COONH.	
-	192	Ħ	п	5-C00K	
	193	#	Cl	5-C00CH,	
	194	₩	Cl	5-C00H	
	195	•	#	3-C00CH3	
35	196	W.	Br	5-C00C.H.	
	197	Ħ	Br	5-COOCH ₂ CCH	

	Beispiel- Nr.	R _n	4-Y	X	<pre>Fp(°C) (Kp/torr)</pre>
	198	2-F-4-C1-5-OCH ₃	Br	3-C00C2H5	——————————————————————————————————————
5	199	4-CF;	Н	5-C00C2H6	53-54
	200	Ħ	Ħ	3-C00C ₂ H ₅	79-84
	201	4-0F ₃ -2,6-(ND ₂) ₂	н	5-C00C2H5	108-112
	202	Ħ	Ħ	3-C00C2H5	138-142
	203	2,C1-4CF;	Н	500002H5	45-47
10	204	Ħ	Ħ	5 C00H	149-150
	205	п	*	3-C00C2H4	66-69
	206	3-CF ₃	Н	5-C00C2H4	87-101/0,01
	207	Ħ	#	3-C00C2Hs	79-84
	208	π	#	5-C00H	136-138
15	209	#	π	3-C00 ⁻ (Ca ²⁺)/ ₁ / ₂	244-261
	210	π	#	3-C00K	242
	211	Ħ	77	3-C00Na	283
	212	**	•	5-C00 Ca2+1/2	128-131
	213	Ħ	#	3-C00-c-C4H11	67-68
20	214	Ħ	Br	3-C00-C-C4H11	86-91
	215	Ħ	H i	5-C00-c-C4H11	155-160/0,5
	216	#	Br	5-C00-c-C4H11	Oel
	217	W	н	5-C00 ⁻ K ⁺	208-213
	218	₩	m	5-C00"NH, +	65-71
25	219	•	Ħ	3-C00"NH,+	207-212
	220	•	**	3-C00 ⁻ Li ⁺	>250
	221	₩	Ħ	5-CONH-4-C6H4-4-C1	
	222	Ħ	Ħ	5-C(NH ₂)NOCH ₃	
_	223	₩	#	5-C00CH2CH2C-C.H11	
30	224	₩	Ħ	5-C\$0C2Hs	
	225	**	Ħ	3-COSC ₂ H ₆	
	226	•	Br	5-COSC ₂ H ₆	
	227	**	Br	3-COSC ₂ H ₆	
	228	#	Cl	5-COONHCOCH;	
35	229	π	Cl	5-C00(CH2)20C2H2CH3	
	230	Ħ	Ħ	5-COOCH2C6H5	

	Beispiel- Nr	R _n	4-Y	×	Fp(°C) (Kp/Torr)
	231	2,4-F ₂	н	5-C00C ₂ H ₅	102-106/0,02
5	232	п	Ħ	3-C00C2H5	120-122/0,02
	233	п	Ħ	5-C00H	196-199
	234	π	Br	5-C00H	165-168
	235	Ħ	Br	3-C00C2H5	
	236	π	Cl	5-C00H	
10	237	4-F	Н	5-C00C2H5	96-98
	238	4-F	Н	3-C00C2H5	44-49
	239	Ħ	н	5-C00H	147-148
	240	m	н	5-COSC ₂ H ₅	62-65
	241	Ħ	Ħ	5-CSSC ₂ H ₅	
15	242	п	Ħ	5-CSN(CH ₃) ₂	
	243	π	Ħ	5-CONHNHOOC HS	
	244	Ħ	Ħ	3-COSC ₂ H ₆	
	245	₩	**	3-CCNH ₂	
	246	Ħ	Br	5-C00H	207 (Zers.)
20	247	Ħ	: Br	5-CO-N	·
	248	Ħ	Br	3-C00C2H6	79-83
25	249	Ħ	Cl	5-C00H	
25	250	Ħ	Ħ	3-C00H	
	251	4Br	H	5-C00C2H6	63-65
	252	Ħ	W	5-C00C2H8	78-81
	253	П	Ħ	5-C00H	
30	254	Ħ	Ħ	5-COSC ₂ H ₅	
J U	255	•	n	3-CDSC ₂ H ₅	
	256	#	Br	5-C00H	
	257	П	Cl	5-COOH	
	258	π	Ħ	3-COOH	0.0
35	259	4-C1	Н	5-C00C2H5	60-65
	260	#	#	3-COOH	169-174

	Beispiel- Nr	R _n .	4-Y	x	Fp(°C) (Kp/Torr)
	261	4-C1	н	5-C00H	181-182
5	262 .	π	**	3-C00C2H5	71-74
	263	Ħ	Br	3-C00C ₂ H ₅	107-109
	264	π	**	5-C00C2H8	109-112
10	265	п	н	5-C00 H ₂	152-154
10	266	п	π	5-C00 H ₃ N	0el
	267	Ħ	Br	H ₃ C-/ 5-COOH	196-198
	268	Ħ	#	5-C00 HN+ (C2H40H)	
15	200			H ₃ C-_	3 ***-**
	269	т	#	5-C00 H, N+ H	0el
	270	3-C1	н	5C00C 2 H XH3C	55-60
	271	n .	n ·	5-COOH	205
	272	3-C1-5-NO ₂	н	5-C00C2H5	104-116
20	273	**	W	3-C00C2H5	141-147
	274	3-C1	. H	3-C00H	
	275	Ħ	. 44	3-COSC ₂ H ₆	
	276	₩ .	Br	5-COOCH;	
	277	₩	Cl	5-C00H	
25	278	Ħ	Ħ	3-C00H	
	279	3-C00C2H5	н	3-C00C2H5	92-95
	280	π	#	5-C00C2H5	85-87
	281 3	-000 HN (C2H40H)3	Н	3-000 HV (C3HCOH);	Oel
	282	3-C00H	Н	5-C00H	236-238
30	283	3C00H	Η.	3-COOH	240-243
	284	4-C00H	н	5-C00H	>260
	285	Ħ	₩	3-COOH	>260
	286	3-OCF 2 CHF 2	Н	5-000-c-C.H.1xH25	0. Oel
	287	#	Ħ	5-C00C2H5	Oel
35	288	п	н	3-C00C2Hs	47-51
	289	Ħ	W	5-C00-c-C.H.1	Oel
	290	п	Ħ	3-C00-c-C.H.1	Oel

	Beispiel- Nr	R _n	4-Y	X	Fp(°C) (Kp/Torr)
5	291	3-OCF ₂ CHF ₂	H	5-COO-i-Borneyl	Oel
	292	17	*	3-COO-i-Borneyl	88-90
	293	π	Br	5-C00-c-C ₆ H ₁₁	Oel
	294	T	17	3-C00C2H8	62-64
	295	Ħ	Ħ	5-C00C2H5	Oel
	296	#	C1	5-C00C ₂ H ₅	
10	297	Ħ	m	3-C00C2H5	
	298	3-OCF 2 CHFCF 3	Н	5-C00C ₂ H ₅	81
	299	Ħ	Ħ	5-C00H	129-131
	300	Ħ	Ħ	5-COSC ₂ H ₅	
	301	п	н	5-CN	
15	302	TT	Ħ	3-C00C2H5	44-46
	303	Ħ	Ħ	3-C00H	104 (Zers.)
	304	Ħ	H	3-COSC 2Hs	
	305	₩	Br	5-C00C2H5	
	306	T	Ħ	3-C00C 2H 5	
20	307	3-0CF3	н	5-C00C2H5	01
	308	#	Н	3-C00C2H5	55-58
	309	П	Cl	5-C00C2H5	
	310	4-0CF3	н	5-C00C 2 H 5	81
	311	П	н	5-C00H	157-158
25	312	π	**	3-C00C2H5	68-71
	313	п	Cl	5-C00C2H5	98-99
	314	3-NO ₂	н	5-C00C2H6	76-82
	315	3-0CHF 2	н	5-C00C2H5	
	316	Ħ	17	5-C00H	
30	317	2,4-F ₂ ,3,5-Cl ₂	н	5-C00C2H5	
	318	Ħ	π .	3-C00C2H5	
	319	T	#	5-C00H	
	320	П	Bī	5-C00C2H5	
	321		C1	3-C00C2H5	
35	322	4-0-C6H5	Н	5-C00C2Hs	
	323	#	#	5-C00H	-
				-	

Beisp.	-Nr. Rn	4 - Y	X	Fp(°C)Kp(torr)
324	4-0-C ₆ H ₅	Н	3-C00C2H5	
325	4-0-C ₆ H ₄ -2-	-C1 H	5-C00C ₂ H ₅	
326	4-NH 2	Н	3-C00C ₂ H ₅	84-87
327	3-NHCOCH ₃	Н	5-C00C ₂ H ₅	
328	3-SH	Н	5-C00C ₂ H ₅	
329	3-S-C ₆ H ₅	Н	5-C00C ₂ H ₅	
330	3-S02-C6H5	Н	5-C00CH ₃	
331	2,6-Cl ₂ -4-CF ₃	Н	5-C00C 2H5	69-71 .
332	17	Н	5-CONH ₂	171-173
333	17	Н	5-CN	67-69
334	17	Н	3-C00C ₂ H ₅	112-115
335	4-NO ₂	Н	3-C00C ₂ H ₅	159-161
336	3-C2H5	Н	5-C00C ₂ H ₅	Oel
337	Ħ	Н	3-C00C ₂ H ₅	Oel
338	3-0CF ₃	Н	5-C00H	113-115
339	4-0CF ₃	Br	3-C00C ₂ H ₅	92-97
340	4-F-3-NO ₂	Н	5-C00C ₂ H ₅	74-76
341	17	Н	5-C00H	178 Zers.
342	2,4,6-Cl ₃	8r	5-C00C ₂ H ₅	64-65
343	2,4,6-Cl ₃ 3-CH	₃ H	5-C00C2H5	38-42
344	3-F-	Н	5-C00C ₂ H ₅	Oel
345	3 - F	н	3-C00C2H5	0el
346	2-CF ₃	Н	5-C00C2H5	Oel
347	Ħ	Н	5-C00H	130-132
348	2-C1-5-CF ₃	Н	5-C00C ₂ H ₅	Oel
349	Ħ	Н	3-C00C ₂ H ₅	Oel

Beisp.	-Nr. R _n	4-Y	X		Fp(°C) Kp(torr)
350	3,5-(CF ₃) ₂	Н	5-C00C ₂ H ₅		63-67
351	Ħ	н	3-C00C ₂ H ₅		108-110
352	Ħ	н	5-C00H		124-126
353	2,4-Cl ₂ -6-CH ₃	, н	5-C00C2H5		63-65
354	F ₅	н	5-C00C ₂ H ₅		Oel
355	11	Н	3-C00C ₂ H ₅		Oel
356 .	17	н	5-C00H		146-150
357	4-NHCH=C(CN) ₂	Н	3-C00C ₂ H ₅		>220
358	4-1	н	3-C00C ₂ H ₅		. 115–117
359	3-NHCOCOOC ₂ H ₅	Н	5-C00C ₂ H ₅		50-54
360	2,4-Cl ₂ -5NO ₂	Br	5-CONH₂		204-206
361	2,4,6-Cl ₃ -3NO	₂ H	5-C00C ₂ H ₅		94-101
362	11	H	5-COOH		185-187
363	11	Н	5-C00K		189-192
364	3-CF ₃	Н	5-CON(C ₂ H ₅) ₂		66-68
365	п	Н	5-CONHCH2CH(OC	H ₃) ₂	92-94
366	n	Н	5-CONH₂		119-121
367	17 .	Н	5-CONHCH ₃		72-77
368	**	Н	5-CONHCH₂CH(CH₅	,)- n-C.H.	, Oel
369	TI .	Н	5-CONH-c-C6H11		134 Zers.
370	2-C1-4-CF ₃	Br	5-C00C ₂ H ₅		Oel
371	Ħ	Br	3-C00C ₂ H ₅		38-41
372	Ħ	Н	5-C00-(CH ₃))COOC ₂ H ₅	Oel
373	17	н	n	СООН	104-106

Beips	Nr.	R _n	4-Y	х	Fp(°C) Kp(torr)
374	2-C1	-5-NO ₂	Н	5-C00C ₂ H ₅	78-82
375	2-C]		н	5-CO (Benzimidazol-1-yl)	
376	11		Н	5-CON 0	125-126
377	5 - N0	2-2-SC ₆ H ₅	Н	5-C00C₂H₅	Oel
378	5 - C1	-2-NO ₂	Н	5-C00C ₂ H ₅	90-94
379	3-C1	-4-NO ₂	Н	5-C00C ₂ H ₅	109-113
380	2,4-	(SC ₆ H ₅) ₂ -5	5-NO₂ H	5-C00CH ₃	145-148
381	4-0-	-CH ₃	н	5-C00C ₂ H ₅	Oel
382	Ħ		Н	3-C00C2H5	Oel
383	Ħ		Н	5-C00H	170-172
384	Ħ		н	3-C00H	185-187
385	2,3,	5,6-F.	Н	5-C00C ₂ H ₅	57-60
386	**	•	н	5-C00H	128-130
387	**		Н	5-CON(C ₂ H ₅) ₂	80-83
388	Ħ		н	5-C00-n-C ₆ H ₁₃	Oel
	<u></u>	\sim			
389	3-N		Н	5-C00C ₂ H ₅	96-101
390	3-NO	z-4-0C ₆ H ₅	Н	5-C00C2H5	52-54
391	#		Н	5-C00H	178-181
392	4-NH-	-SO₂CH₃	Н	3-C00C ₂ H ₅	150-155
393	3-C1-	-4 - F	.н	5-C00C ₂ H ₅	84-87
394	11		Н	3-C00C ₂ H ₅	122-125
395	Ħ		Н	5-C00H	>225
396	4-F-	3-CF ₃	Ħ	3-C00C ₂ H ₅	24-29
397	4-N(CH ₃) ₂ -3-CF	з Н	5-C00C ₂ H ₅	Oel
398	17		Н	3-C00C ₂ H ₅	Oel

Beisp	Nr. R _n	4-Y	X	Fp(°C) Kp(torr)
399	3-C1-2,6-(C ₂ +	i _s) H	5-C00C 2 H 5	Oel
400	11	н	3-C00C ₂ H ₅	Oel
401	11	Н	5-C00H	145-147
402	11	Br	5-C00C ₂ H ₅	0el
403	2,4-Br ₂	Н	5-C00C2H5	0el
404	Ħ	Н	3-C00C ₂ H ₅	103-105
405	Ħ	Н	5-C00H	217-219
406	Ħ	Br	5-C00C ₂ H ₅	0el
407	2,4-Cl2	Н	3-CONHSO ₂ CH ₃	155-159
408	11	Н	3-C00CH ₃	105-107
409	11	н	3-COOCH₂C=CH	101-103
410	11	н	5-COOCH₂C≤CH	Oel .
411	17	н	5-COOCH(CH ₃) ₂	Oel
412	11	н	5-COOCH2CCl3	Oel
413	Ħ	н	5-COONC(CH ₃) ₂	87-89
414	Ħ	н	5-C00CH(CF ₃) ₂	Oel
415	17	Н	5-CN	70-71
416	Ħ	Н	5-COOCH2Si(CH3)3	Oel
417	Ħ	Н	3-COOCH ₂ Si(CH ₃) ₃	51-54
418	п	Н	5-C0N_0	Oel

Biologische Beispiele

A. Wachstumsregulierung

5 1. Wuchshemmung an Getreide

In Schalenversuchen im Gewächshaus wurden junge Getreidepflanzen (Weizen, Gerste, Roggen) im 3-Blattstadium mit erfindungsgemässen Verbindungen in verschiedenen Wirkstoffkonzentrationen (kg/ha) tropfnass gespritzt.

Nachdem die unbehandelten Kontrollpflanzen eine Wuchshöhe von etwa 55 cm erreicht hatten, wurde bei allen Pflanzen der Zuwachs gemessen und die Wuchshemmung in å des Zuwachses der Kontrollpflanzen berechnet. Es wurde außerdem die phytotoxische Wirkung der Verbindungen beobachtet, wobei 100% den Stillstand des Wachstums und 0% ein Wachstum entsprechend den unbehandelten Kontrollpflanzen bedeuten. Es zeigte sich, daß die Verbindungen sehr gute wachstumsregulierende Eigenschaften besitzen.

Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengestellt.

25

20

10

15

30

<u>Tabelle</u>

5	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshe (%) Weizen		Roggen	Phytotox. Wirkung
	17	2.5 1.25	15 11	22 16	19 14	keine Schäden
	34	11	14 10	21 14	17 11	keine Schäden
10	42	11 51	25 22	38 23	22 17	keine Schäden
	43	11	24 21	38 22	23 16	keine Schäden
	44	n u	24 20	37 23	23 17	keine Schäden
15	52	11	22 18	31 26	21 17	keine Schäden
	53	11	16 10	21 15	19 13	keine Schäden
	55	tf Ti	14 9	20 13	21 14	keine Schäden
20	62	H H	18 14	21 15	14 12	keine Schäden
	72	II	14 12	17 15	14 9	keine Schäden
	83	n n	19 12	22 14	19 13	keine Schäden
25	88	m H	23 18	36 28	29 20	keine Schäden
	89	n n	26 21	39 24	24 19	keine Schäden
	90	# 11	14 10	21 16	18 13	keine Schäden
30	92	11 11	17 11	22 17	19 14	keine Schäden

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchsh			Phytotox.
				Gerste	Roggen	Wirkung
5	115	2.5 1.25	16 11	21 17	19 14	keine Schäden
	116	ti ti	17 12	22 17	19 13	keine Schäden
	117	## 	19 14	24 19	21 16	keine Schäden
10	128	## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	16 11	21 16	17 13	keine Schäden
	129	11 61	22 18	31 25	22 19	keine Schäden
	135	11 11	15 11	19 16	18 14	keine Schäden
15	140	tt tt	20 14	24 19	22 17	keine Schäden
	153	tt M	20 13	23 19	21 16	keine Schäden
	154	es	22 15	27 23	24 19	keine Schäden
20	178	n n	14 12	19 14	19 15	keine Schäden
	185	n :	13 9	18 13	15 9	keine Schäden
	204	99 90	16 11	19 16	17 15	keine Schäden
25	206	n n	15 13	20 13	18 14	keine Schäden
	208	11	20 14	35 24	22 17	keine Schäden
	217	N	17 14	27 22	22 17	keine Schäden
30	218	er er	18 15	27 23	19 16	keine Schäden
	246	m m	25 21	38 29	27 24	keine Schäden
	267	n n	21 17	30 23	22 17	keine Schäden
35	269	n *	24 21	37 28	27 23	keine Schäden

	Verbindungen nach Bsp.Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshe	_		Phytotox. Wirkung
				Gerste	Roggen	
5	295	2.5 1.25	19 16	29 24	22 17	keine Schäden
J	356	11 13	19 15	28 22	21 16	keine Schäden
	366	ti ti	17 11	21 16	17 13	keine Schäden
10	405	42 •	24 21	37 28	23 18	keine Schäden
10	413	ti ti	19 13	26 19	18 13	keine Schäden

10

15

2. Wuchshemmung in Wasserreis

Reispflanzen wurden in Töpfen im Gewächshaus bis zum 3-Blattstadium angezogen, und dann mit den erfindungsgemässen Verbindungen behandelt. Die Substanzen wurden sowohl durch Spritzung appliziert als auch in das Wasser gegeben.

3 Wochen nach Behandlung wurde bei allen Pflanzen der Zuwachs gemessen und die Wuchshemmung in % des Zuwachses der Kontrollpflanzen berechnet. Es wurde außerdem auf eine mögliche phytotoxische Wirkung der Verbindungen geachtet.

Die Wuchshemmung wurde als prozentualer Wert ermittelt, wobei 100% den Stillstand des Wachstums und 0% ein Wachstum entsprechend dem der unbehandelten Kontrollpflanzen bedeuten.

Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengefaßt.

20

<u>Tabelle</u>

Verbindungen nach Bsp. Nr.	Anwendungs- konz. kg/ha	Wuchshemmung (%)	Phytotox. Wirkung
42	2.9 1.25 0.62	26 24 20	keine Schäden
43	11 (1 (1	27 24 19	keine Schäden
62	11 11	19 15 8	keine Schäden
83	19 18 18	21 16 13	keine Schäden
88	11 17 11	19 16 12	keine Schäden
178	92 93 94	22 17 15	keine Schäden
206	11 11	25 19 17	keine Schäden
208	89 89	32 27 21	keine Schäden
218	er er	26 20 17	keine Schäden
219	11 19 11	27 21 17	keine Schäden
246	11 - 11 11	29 25 21	keine Schäden

10

3. Wuchshemmung an Sojabohnen

Ca. 10 cm große Sojabohnen wurden mit den Wirkstoffzubereitungen tropfnaß bespritzt. Nach 3 Wochen wurde bonitiert.

Die Wuchshemmung wurde als prozentualer Wert ermittelt, wobei 100 % den Stillstand des Wachstums und 0 % ein Wachstum entsprechend dem der unbehandelten Kontroll-pflanzen bedeutet.

Tabelle

15	Verbindungen nach Bsp.Nr.		Wuchshemmung (%)	Phytotox. Wirkung
	35	2.5	22	keine Schäden
	88	2.5	25	n
	89	2.5	27	n
	42	2.5	26	п
20	43	2.5	24	n
	44	2.5	26	n

25

B. Safener - Wirkung

Beispiel 1

Getreide, vorzugsweise Weizen, wurde im Gewächshaus in Plastiktöpfen von 9 cm Durchmesser bis zum 3-4 Blattstadium herangezogen und dann gleichzeitig mit den erfindungsgemäßen Verbindungen und den getesteten Herbiziden im Nachlaufverfahren behandelt. Herbizide und die Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wässriger Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 800 1/ha ausgebracht. 3-4 Wochen nach der Behandlung wurden die Pflanzen visuell auf jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Herbizide bonitiert, wobei insbesondere das Ausmaß der anhaltenden Wachstumshemmung berücksichtigt wurde.

Die Ergebnisse aus Tabelle V veranschaulichen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden an den Kulturpflanzen effektiv reduzieren können.

Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids werden bei den Kulturpflanzen auftretende schwere Schädigungen deutlich reduziert, geringere Schäden völlig aufgehoben. Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich deshalb in ausgezeichneter Weise zur selektiven Unkrautbekämpfung in Getreidekulturen.

30 Beispiel 2

Getreide und die beiden Schadgräser Avena fatua und Alopecurus myosuroides wurden in Plastiktöpfen von 9 bzw. 13 cm Durchmesser in lehmigen Sandboden ausgesät,

35

20

unter optimalen Wuchsbedingungen im Gewächshaus bis zum 3-4 Blattstadium bzw. zur beginnenden Bestockung angezogen und mit Mischungen aus den erfindungsgemäßen Verbindungen und den Herbiziden behandelt. Die Präparate wurden dabei in Form wässriger Suspensionen oder Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 300 - 600 1/ha ausgebracht.

.:

3-4 Wochen nach der Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und Schädigung im Vergleich
zu unbehandelten und mit den Herbiziden alleine behandelten
Kontrollen visuell bonitiert.

Die Ergebnisse aus der Tabelle V zeigen, daß die erfingsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaften bei
Getreidepflanzen aufweisen und somit Herbizidschäden
wirkungsvoll verhindern können, ohne die eigentliche herbizide Wirkung gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen können somit zur selektiven Unkrautbekämpfung eingesetzt werden.

25

Safenerwirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen. Schädigung der Kulturpflanzen in %.

<u>Tabelle</u>

Beispiel-Nr.	herbizide TA	Wirkung HV
H ₁	85	80
$H_1 + 16$	40	-
$H_1 + 17$	45	-
H ₁ + 26	40	-
H ₁ + 27	40	-
$H_1 + 30$	50	-
$H_1 + 34$	40	-
$H_1 + 45$	20	35
$H_1 + 46$	30	40
$H_1 + 47$	30	-
$H_1 + 48$	30	-
$H_1 + 49$	-	50
$H_1 + 50$	30	-
H ₁ + 51	. -	50
$H_1 + 54$	-	50
$H_1 + 65$	30	-
$H_1 + 84$	40	55
H ₁ + 96	30	-
$H_1 + 98$	50	-
H ₁ + 99	-	40
H ₁ + 128	-	50
H ₁ + 136	20	-
$H_1 + 153$	30	65
$H_1 + 154$	40	-
$H_1 + 164$	40	-
$H_1 + 178$	50	-
H ₁ + 201	30	-
$H_1 + 204$	40	35

Beispiel-Nr.	herbizide TA	Wirkung HV
H ₁ + 205	50	30
$H_1 + 209$	50	-
$H_1 + 210$	35	-
$H_1 + 211$	40	55
$H_1 + 218$	-	40
$H_1 + 219$	35	-
H ₁ + 220	50	-
$H_1 + 237$	40	-
$H_1 + 238$	30	-
$H_1 + 239$	50	-
$H_1 + 240$	50	-
$H_1 + 246$	40	30
$H_1 + 251$	30	-
$H_1 + 252$	30	.40
$H_1 + 259$	30	-
$H_1 + 260$	40	50
$H_1 + 261$	50	40
$H_1 + 262$	40	45
$H_1 + 265$	· -	50
$H_1 + 269$	-	50
$H_1 + 270$	60	50
$H_1 + 271$	20	45
$H_1 + 279$	50	-
$H_1 + 280$	50	-
$H_1 + 286$	10	40
H ₁ + 288	30	40
$H_1 + 289$	40	-
H ₁ + 293	50	-
$H_1 + 294$	40	-
H ₁ + 295	50	-
H ₁ + 298	-	50
$H_1 + 311$	40	40
$H_1 + 312$	40	50
$H_1 + 314$	40	. -

Beispiel-Nr.	herbizide TA	Wirkung HV	
H ₁ + 331	40	-	
$H_1 + 334$	20	50	
$H_1 + 340$	40-	_	
$H_1 + 342$	40	•	
H ₁ + 343	40	-	
$H_1 + 344$	40	-	
H ₁ + 346	40	-	
$H_1 + 347$	40	-	
H ₁ + 348	30	-	
H ₁ + 349	20	50	
H ₁ + 350	40	50	
H ₁ + 352	-	50	
H ₁ + 353	40	-	
H ₁ + 371	40	35	
H ₁ + 373	45	60	
H ₁ + 375	35	-	
H ₁ + 389	20	50	
H ₁ + 391	. 40	-	
H ₁ + 394	: 40	-	
H ₁ + 395	40	-	
H ₁ + 407	40	35	
H ₁ + 408	35	35	
H ₁ + 409	40	40	
H ₁ + 410	60	50	
H ₁ + 415	40	-	
H ₁ + 416	30	60	
H ₁ + 417	40	40	

Erklärungen und Abkürzungen

Dosierungen der Mischungspartner:

 H_1 : 2,0 kg a.i. / ha (TA)

5 0,3 kg a.i. / ha (HV)

Safener : 2,5 kg a.i. / ha

 $H_1 = Fenoxaprop - ethyl$

TA = Triticum aestivum

10 HV = Hordeum vulgare

15

1. Verbindungen der Formel I, deren Salze und Quaternisierungsprodukte,

worin

5

20

R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro,

(C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy,
(C₁-C₆)Halogenalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio,
(C₁-C₄)Halogenalkylthio, Carboxy, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl,
(C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfinyl,
(C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyl,
(C₁-C₄)Alkylsulfonyloxy, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyloxy,
Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist
und einen Rest der Formeln

Y = Halogen Z = O oder S

U = 0, S oder N-R .

Wasserstoff, (C₁-C₁₂)Alkyl, (C₁-C₁₂)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy, (C₁-C₅)Alkony, (C1-C2)Alkoxy(C1-C2)alkoxy, (C1-C2)-Alkylthio, (C1-C2)Alkylaulfinyl, (C1-C2)Alkylaulfonyl, Mono- ede Di-(C1-C2-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl, 10 (C₁-C₄)Alkylearbonyl, (C₁-C₄-Alkony)earbonyl, Cyclo(C₃-C₇)-alkyl, Tri(C₁-C₄)alkyl-ailyl, Bonzylony, Benzylozyethozy, Phonyl, Phonyl, dos durch Hologon oder (C,-C,)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy, 15 Phonylthio, die durch Hologen oder (C1-C4)-Alkyl oubstituiert sein könnon, durch Ozironyl, Totrohydrofuryl, Triozolyl, Pyridiayl, Inidozolyl, durch Carboxy, Carboxylat mit aixom für die 20 Landristachaft ainsetzbaren Kation oder dusch den Rost -O-N=C(CH₃), substituiert ist, (C3-C6)Alkonyl, (C3-C6)-Hologonolkonyl, unsubstituiortos oder durch Hologon odor (C1-C4)Alkyl cubstituicates Cyclo(C3-C7)clkyl, wasubstituicates oder durch Hologon oder (C7-C7)Alkyl substituicates Cyclo(C3-C7)clkenyl, (C3-C7)Alkinyl, (C3-C7)clkenyl, (C3-C7)Alkinyl, (C3-C7)clkenyl, (C3-C7)Alkinyl, (C3-C7)clkenyl, (C3-C7)clkenyl, (C3-C7)clkenyl, (C3-C7)clkyl, wasubstituicates oder Cyclo(C3-C7)clkyl, 25 evoifach durch Ealogen, Mitro, Cyano, (C1-C4)Alkyl, (C₁-C₂-Alkoxy)corbonyl odor (C₁-C₂)Alkoxy substituiert ist, (C₁-C₂-Alkyl)corbonyl, Phonyleorbonyl, voboi der 30 Phenylring durch Hologen, Nitro, Cyono oder

cinen Rest der Fermeln

(C,-C,)Alkyl substituiest soin kann,

HOE 86/F 247

$$-N=C(R^{10})_{2}, -NR^{3}R^{11}, \qquad N$$

$$\sum_{m=1}^{N} \sum_{m=1}^{N} \sum$$

oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

- 15 R² (C₁-C₁)Alkyl oder (C₁-C₁)Alkyl, das bis zu zweifach durch (C₁-C₄)Alkoxyethoxy, Cyclo(C₃-C₆)alkyl,
 Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄-Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist,
 - R jeweils unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Phenyl oder (C₃-C₆)-Alkenyl,
- 25 R Wasserstoff, (C₁-C₂)Alkyl oder (C₁-C₂)Alkyl, das bis zu zweifach durch (C₁-C₂)Alkoxy, (C₁-C₂)Alkoxy-ethoxy, Hydroxy, Hydroxyimino, (C₁-C₂)-Alkoxyimino, Halogen, Cyclo(C₃-C₆)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl, Carboxy, (C₁-C₂-Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₂)Alkyl oder (C₁-C₂)Alkoxy substituiert ist; (C₃-C₆)-Alkenyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, einen Rest der Formeln
- $-NR^3R^{12}$, $-O-R^6$, $-NH-CONH_2$, $-NH-CS-NH_2$ oder $-SO_2R^{13}$ oder

- R und R gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch (C₁-C₄)Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,
- R⁵ H, (C₁-C₆)Alkyl oder Phenyl, oder im Falle X =

 10

 -CS-OR ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,
 - R⁶ jeweils unabhängig voneinander H, (C₁-C₄)Alkyl oder Benzyl,
- Jeweils unabhängig voneinander H, (C₁-C₂)Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C₁-C₄-Alkoxy)-carbonyl, (C₁-C₄)-Alkylthio, (C₁-C₄)-Alkoxy, Cyclo(C₅-C₇)alkyl oder Benzyloxy substituiert ist.
- (C₃-C₆)Alkenyl, Halogen(C₃-C₆)Alkenyl,

 (C₃-C₆)Alkinyl, Cyclo(C₅-C₈)alkyl,

 Cyclo(C₅-C₆)alkenyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl,

 Halogen(C₁-C₆-alkyl)carbonyl,

 [(C₁-C₆-Alkyl)amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl
 oder Methylbenzoyl
- 30 R jeweils unabhängig voneinander (C₁-C₂)Alkyl, das unsubstituiertes oder durch Phenyl,

 Cyclo(C₅-C₇)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthic oder Halogen substituiert ist,

 oder zwei Reste R gemeinsam mit Z und dem

 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen

unsubstituierten oder durch (C₁-C₄)Alkyl, Hydroxy-(C₁-C₄)alkyl, Halogen(C₁-C₄)alkyl oder Phenyl substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten heterocyclischen Ring;

5

9
R jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, Nitro oder Cyano,

10

unabhängig voneinander H, (C₁-C₂)Alkyl, das unsubstituiert oder durch (C₁-C₄)Alkoxy, Triazolyl oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo(C₃-C₂)alkyl, (C₂-C₃)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder im Falle R¹=-N=C(R¹⁰)₂ beide Reste R¹⁶ gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl oder Halogen substituiertes Cyclo-(C₅-C₇)alkyl,

15

R¹¹ (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl, Benzyl, Benzoyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl,

20

R¹² H, (C₁-C₄)Alkyl, Formyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder Trihalogenacetyl,

25

R¹³ (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,

m 0 oder 1

30

n eine ganze Zahl von 0 bis 5

- p eine ganze Zahl von 0 bis 4 und
- q eine ganze Zahl von 0 bis 6
- 35 bedeuten.

 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I von Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

5

worin R (C₁-C₆)Alkyl Verbindung der Formel III

bedeutet, mit einer

10

$$H_2N-NH - R_n$$
 (III)

umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

- 3. Pflanzenbehandlungsmittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 4. Pflanzenwachstumsregulierende Mittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
 - 5. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
 - 6. Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Wachstumsregulierung von Pflanzen.

30

- 7. Verwendung der Verbindungen der Formel I zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.
- 35 8. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Pflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I appliziert.

- 9. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Kulturpflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert.
- 10. Verfahren gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Herbizid ein Phenoxy-phenoxy- oder
 Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester ist.

Patentansprüche Österreich und Spanien:

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I

1

worin

5

R unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro,

(C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy
(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy,

(C₁-C₆)Halogenalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio,

(C₁-C₄)Halogenalkylthio, Carboxy, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl,

(C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfinyl,

(C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyl,

(C₁-C₄)Alkylsulfonyloxy, (C₁-C₄)Halogenalkylsulfonyloxy,

Phenyl, Halogenphenyl, Phenoxy oder Halogenphenoxy,

20 X = in Position 3 oder 5 des Pyrazolringes orientiert ist und einen Rest der Formeln

Y = Halogen Z = O oder S U = O, S oder N-R.

Wasserstoff, (C₁-C₁)Alkyl,
(C₁-C₁)Alkyl, das ein- oder mehrfach durch Halogen
1 12 und/oder ein- bis zweifach durch Hydroxy, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkoxy(C₁-C₄)alkoxy, (C₁-C₄)-Alkylthio, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, Mono- ode Di-(C₁-C₄-alkyl)amino, Cyano, Aminocarbonyl, 10 (C,-C,)Alkylcarbonyl, (C,-C,-Alkoxy)carbonyl, $Cyclo(C_3-C_7)$ -alkyl, $Tri(\dot{C}_1-\dot{C}_4)$ alkyl-silyl, Benzyloxy, Benzyloxyethoxy, Phenyl, Phenyl, das durch Halogen oder (C,-C,)Alkyl substituiert ist, durch Phenoxy, 15 Phenylthio, die durch Halogen oder (C1-C4)-Alkyl substituiert sein können, durch Oxiranyl, Tetrahydrofuryl, Triazolyl, Pyridinyl, Imidazolyl, durch Carboxy, Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbaren Kation oder durch den Rest 20 -O-N=C(CH₂), substituiert ist, (C₃-C₆)Alkenyl, (C₃-C₆)-Halogenalkenyl, unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes Cyclo(C₃-C₇)alkyl, unsubstituiertes oder durch Halogen oder (C₁-C₄)Alkyl substituiertes Cyclo(C₅-C₇)alkenyl, (C₃-C₆)Alkinyl, 25 1,2-Epoxy-prop-3-yl, Phenyl oder Phenyl, das ein oder zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C1-C1)Alkyl, (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert ist, (C₁-C₄-Alkyl)carbonyl, Phenylcarbonyl, wobei der 30 Phenylring durch Halogen, Nitro, Cyano oder (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,

einen Rest der Formeln

oder ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,

- 15 R² (C₁-C₁)Alkyl oder (C₁-C₁)Alkyl, das bis zu zweifach durch (C₁-C₄)Alkoxyethoxy, Cyclo(C₃-C₆)alkyl,
 Benzyloxy, Phenyl, Phenoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄-Alkoxy)-carbonyl, Carboxy oder Carboxylat mit einem für die Landwirtschaft einsetzbares Kation, substituiert ist,
 - peweils unabhängig voneinander (C₁-C₆)-Alkyl, Phenyl oder (C₃-C₆)-Alkenyl,
- Wasserstoff, (C₁-C₂)Alkyl oder (C₁-C₂)Alkyl, das bis

 zu zweifach durch (C₁-C₂)Alkoxy, (C₁-C₂)Alkoxy-ethoxy,

 Hydroxy, Hydroxyimino, (C₁-C₂)-Alkoxyimino, Halogen,

 Cyclo(C₃-C₆)alkyl, Benzyloxy, Cyano, Aminocarbonyl,

 Carboxy, (C₁-C₂-Alkoxy)-carbonyl, Formyl, Phenyl oder

 Phenoxy substituiert ist, Phenyl oder Phenyl, das bis

 zu zweifach durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₂)Alkyl

 oder (C₁-C₂)Alkoxy substituiert ist; (C₃-C₆)-Alkenyl,

 (C₃-C₆)Cycloalkyl, einen Rest der Formeln
- $-NR^{3}R^{12}, -O-R^{6}, -NH-CONH_{2}, -NH-CS-NH_{2} oder -SO_{2}R^{13} oder$

- gemeinsam mit dem Stickstoffatom an das sie gebunden sind, einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls benzokonensierten drei- bis siebengliedrigen Ring, der bis zu drei Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S enthält und der unsubstituiert oder durch $(C_1 - C_{\Delta})$ Alkyl oder Halogen substituiert ist und eine Carbonylgruppe enthalten kann,
- R^3 H, (C_1-C_6) Alkyl oder Phenyl, oder im Falle R=10 -CS-OR ein für die Landwirtschaft einsetzbares Kation,
 - jeweils unabhängig voneinander H, (C₁-C₄)Alkyl oder Benzyl,
- 15 jeweils unabhängig voneinander H, (C_1-C_1) Alkyl, das unsubstituiert oder durch Phenyl, das unsubstituiert oder durch Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy substituiert ist, durch Hydroxy, Cyano, (C₁-C₄-Alkoxy)-carbonyl, (C₁-C₄)-Alkylthio, (C₁-C₄)-Alkoxy, Cyclo(C₅-C₇)alkyl oder Benzyloxy substituiert 20 (C₃-C₆)Alkenyl, Halogen(C₃-C₆)Alkenyl, Halogen(C₃-C₆)-alkenyl, (C₃-C₆)Alkinyl, Cyclo(C₅-C₈)alkyl, Cyclo(C₅-C₆)alkenyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl, Halogen(C₁-C₆-alkyl)carbonyl,
- 25 [(C₁-C₆-Alkyl)amino]carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl
- jeweils unabhängig voneinander (C₁-C₁)Alkyl, das unsubstituiertes oder durch Phenyl, 30 Cyclo(C₅-C₇)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio oder Halogen substituiert ist, oder zwei Reste R gemeinsam mit Z und dem 35 Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen

unsubstituierten oder durch (C₁-C₄)Alkyl, Hydroxy-(C₁-C₄)alkyl, Halogen(C₁-C₄)alkyl oder Phenyl substituierten 5- oder 6-gliedrigen gesättigten heterocyclischen Ring;

5

P jeweils unabhängig voneinander H, Halogen, (C-C)-Alkyl, Nitro oder Cyano,

10

15

- unabhängig voneinander H, (C -C)Alkyl, das unsubstituiert oder durch (C -C)Alkoxy, Triazolyl oder Imidazolyl substituiert ist, Cyclo(C -C)alkyl, (C -C)Alkenyl, Phenyl oder Benzyl, oder beide Reste R¹⁰ gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, ein unsubstituiertes oder durch Methyl oder Halogen substituiertes Cyclo-(C -C)alkyl,
- R¹¹ (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl, Benzyl, Benzyl, Halogenbenzyl, Halogenbenzoyl oder Methylbenzoyl,

20

- R H, (C₁-C₄)Alkyl, Formyl, (C₁-C₆-Alkyl)carbonyl, Benzoyl, Halogenbenzoyl, Methylbenzoyl oder Trihalogenacetyl,
- 25 R¹³ (C₁-C₄)Alkyl, Phenyl oder Methylphenyl,
 - m 0 oder 1
 - n eine ganze Zahl von O bis 5

- p eine ganze Zahl von 0 bis 4 und
- q eine ganze Zahl von 0 bis 6
- 35 bedeuten,

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

worin R (C₁-C₆)Alkyl Verbindung der Formel III

bedeutet, mit einer

$$H_2^{N-NH}$$
 (III)

umsetzt und anschließend gegebenenfalls derivatisiert.

- 2. Pflanzenbehandlungsmittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 3. Pflanzenwachstumsregulierende Mittel, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 4. Mittel zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel I von Anspruch 1.
- 5. Verwendung der Verbindungen der Formel I zur Wachstumsregulierung von Pflanzen.
- 6. Verwendung der Verbindungen der Formel I zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.
- 7 Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Pflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I appliziert.

- 8. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man auf die Kulturpflanzen oder die Anbaufläche eine wirksame Menge einer Verbindung der Formel I vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert.
- 9. Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Herbizid ein Phenoxy-phenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester ist.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 87 11 4161

		GIGE DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des D der maß	okuments mit Angabe, soweit erforderlich, geblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL4)
X	DE-A-1 670 382 * Seite 4 *	•	1	C 07 D 231/14 C 07 D 231/16
A	EP-A-0 151 866	(ELI LILLY)		C 07 D 403/06 C 07 D 403/04
P,A	EP-A-0 204 242	(BAYER)		C 07 D 413/04 C 07 D 403/10
P,A	EP-A-0 234 119 	(MAY & BAKER)		A 01 N 43/56
				RECHERCHIERTE
				SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
				C 07 D 231/00 C 07 D 403/00 C 07 D 413/00 A 01 N 43/00
Der vo	rliegende Recherchenbericht	wurde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchment N HAAG	Abschilderm der Recherche 10-01-1988		Proter UYSER I.A.F.

EPO FORM 1503 03.82 (P0403)

- X: von besonderer Boleutung allein betrachtet
 Y: von besonderer Boleutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: aichtschriftliche Offenbarung
 P: Zwischenliteratur

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Gr E: älteres Patentiokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- 4 : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument